



ANEXO AL PLIEGO TÉCNICO DEL MATERIAL FUNGIBLE Y SUEROS 2009





I- ASPECTOS GENERALES

Salvo en los casos de los productos que este Anexo establezca un plazo de caducidad mínimo superior, el plazo mínimo general de caducidad será de 6 meses.

II- CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:

LOTE I: FLUIDOTERAPIA

Artículo: SUERO FISIOLÓGICO EN BOLSA

1. DESCRIPCIÓN

Suero salino fisiológico ó solución salina isotónica.

2. FINALIDAD DE USO

Solución inyectable estéril y apirógena para infusión intravenosa y subcutánea.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Cloruro sódico 0,9 g.

Agua para inyección c.s.p. 100 ml.

Características: Perforación fácil con el punzón del equipo de infusión.

Conexión estanca del punzón y el tapón.

Formato: Bolsa de 100 ml.

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Bolsas.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: SUERO FISIOLÓGICO EN BOTELLA

1. DESCRIPCIÓN

Suero salino fisiológico ó solución salina isotónica.

2. FINALIDAD DE USO

Solución inyectable estéril y apirógena para infusión intravenosa y subcutánea.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Cloruro sódico 0,9 g.

Agua para inyección c.s.p. 100 ml.

Características: Dos puntos diferenciados de inyección e infusión.

Punto de inyección más pequeño que el de infusión.

Membrana exenta de látex

Indicador de la dirección de flujo. Compatible con

agujas 18-23 G.



Punto de infusión de mayor tamaño que el de inyección. Membrana exenta de látex, fácil y segura inserción del

equipo de infusión.

Indicador de la dirección de flujo.

Compatible con todos los equipos de infusión disponibles que normalmente se usan en la práctica hospitalaria.

Ausencia efecto coring.

Formato: Envase Plast Apyr, polietileno o similar de 500 ml.

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Botella.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: SUERO FISIOLÓGICO AMPOLLAS DE 5 Y 10 ML

1. DESCRIPCIÓN

Suero salino fisiológico ó solución salina isotónica. Estéril.

2. FINALIDAD DE USO

Disolvente de medicamentos que deban administrarse por vía parenteral. Para lavado de pequeñas heridas y cavidades (oído externo, ojos, nariz).

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Cloruro sódico 0,9 g.

Agua para inyección c.s.p. 100 ml.

Características: No precisa ningún instrumento cortante para su apertura.

Una vez abierta utilizar inmediatamente.

Una vez abierta, la boquilla se ajusta perfectamente al cono de la

jeringa (cono Luer). No precisa aguja.

Formato: Ampolla en envase de polietileno atóxico e irrompible de 5 y10 ml.

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Ampollas.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: SUERO GLUCOSADO 5% 100ml y 500ml

1. DESCRIPCIÓN

Suero glucosado 5% . Estéril





2. FINALIDAD DE USO

Solución inyectable estéril y apirógena para infusión intravenosa.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Glucosa 5,0 g.

Agua para inyección c.s.p. 100 ml.

Características: Sistema de apertura con tirador anilla.

No perforación defectuosa del tapón de goma.

Ausencia efecto coring.

No obstrucción de la aguja al perforar el tapón.

Formato: Envase Plast Apyr o similar, de 100 y 500 ml.

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Envase clínico.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: SOLUCIÓN DE LACTATO DE RINGER MEIN

1. DESCRIPCIÓN

Lactato de Ringer. Solución isotónica. Estéril

2. FINALIDAD DE USO

Solución inyectable estéril y apirógena para infusión intravenosa periférica.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Cloruro sódico 0,6 g.

Cloruro potásico 0,04 g.
Cloruro cálcico dihidrato 0,027 g
Lactato sódico 0,305 g
Agua para inyección c.s.p. 100 ml.

Características: Correcta apertura con sistema de tirador de anilla.

No perforación defectuosa del tapón de goma.

Ausencia efecto coring.

No obstrucción de la aguja al perforar el tapón.

Formato: Envases Plast-Apyr o frascos de polietileno de 500 ml.

Almacenamiento: En condiciones normales a temperatura entre 8 °C y 25 °C.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Envase clínico.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".





Artículo: HIDROXIETILALMIDÓN

1. DESCRIPCIÓN

Volumen 6% solución para perfusión . Estéril

2. FINALIDAD DE USO

Solución inyectable estéril y apirógena para perfusión intravenosa.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Poli (O-2-hidroxietil)almidón 60,00 g.

Cloruro sódico 9 g.
Hidróxido de sodio excipiente
Ácido Clorhídrico excipiente
Agua para inyección c.s.p. 100 ml.

Características: No perforación defectuosa del tapón de goma.

Ausencia efecto coring.

No obstrucción de la aguja al perforar el tapón.

Formato: Bolsa de 500 ml.

Almacenamiento: En condiciones normales. No congelar.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Envase clínico.

Etiquetado: Número de lote.
Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: MANITOL 20%

1. DESCRIPCIÓN

Manitol 20%. Estéril.

2. FINALIDAD DE USO

Solución inyectable estéril y apirógena para infusión intravenosa.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Manitol 20,00 g.

Agua para inyección c.s.p. 100 ml.

Características: Correcta apertura con sistema de tirador de anilla.

No perforación defectuosa del tapón de goma.

Ausencia efecto coring.

No obstrucción de la aguja al perforar el tapón.

Formato: Frasco de cristal de 250 ml.

Almacenamiento: En condiciones normales. No congelar.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Frasco de 250 ml. Etiquetado: Número de lote.





Fecha de caducidad. Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: BICARBONATO SÓDICO 8'4%

1. DESCRIPCIÓN

Solución de Bicarbonato Sódico 8,4 % (1 Molar). Estéril.

2. FINALIDAD DE USO

Solución inyectable estéril y apirógena para infusión intravenosa.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Bicarbonato sódico 21,00 g.

Edetato disódico 0,025 g. Agua para inyección c.s.p. 250 ml.

Características: Fácil apertura mediante tapón o similar.

No perforación defectuosa del tapón de goma.

Ausencia efecto coring.

No obstrucción de la aguja al perforar el tapón.

Formato: Frasco de cristal de 250 ml.

Almacenamiento: Entre 5 °C y 25 °C y al abrigo de la luz.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Frasco de 250 ml.

Etiquetado: Número de lote. Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo

Artículo: BICARBONATO SÓDICO 1/6 M

1. DESCRIPCIÓN

Solución de Bicarbonato Sódico 1/6 M.

2. FINALIDAD DE USO

Solución inyectable estéril y apirógena para infusión intravenosa

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Bicarbonato sódico 1.4 g.

Agua para inyección c.s.p. 250 ml.

Características: Fácil apertura mediante tapón o similar.

No perforación defectuosa del tapón de goma.

Ausencia efecto coring.



No obstrucción de la aguja al perforar el tapón.

Formato: Frasco de cristal de 250 ml.

Almacenamiento: Entre 5 °C y 25 °C y al abrigo de la luz.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Frasco de 250 ml.

Etiquetado: Número de lote.
Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo

LOTE II: APÓSITOS, GASAS, VENDAS, EMPAPADORES Y COMPONENTES

Artículo: SOBRES ESTÉRILES DE GASA RECTILÍNEA

1. DESCRIPCIÓN

Apósitos plegados de gasa rectilínea.

Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase la. esteril

2. FINALIDAD DE USO

Apósito de utilización en curas y cirugía.

3. REQUERIMIENTOS

Identificación fibras: Algodón 100%

Dimensiones superficiales: 16 cm x 25 cm (\pm 5%). Dimensiones plegado: 7 cm x 7 cm (\pm 5%).

Nº de capas/telas:8 capasAcidez o alcalinidad:NeutroFibras extrañas:NegativoColorantes extraíbles:NegativoAlmidón y dextrinas:Negativo

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: 5 unidades por sobre, estéril.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Composición. Marcado "CE".





Artículo: APÓSITOS PLEGADOS DE GASA RECTILÍNEA NO ESTÉRILES

1. DESCRIPCIÓN

Apósitos plegados de gasa rectilínea. Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase I.

2. FINALIDAD DE USO

Apósito de utilización en curas y cirugía.

3. REQUERIMIENTOS

Identificación fibras: Algodón 100%

Dimensiones superficiales: 20 cm x 30 cm (\pm 5%). Dimensiones plegado: 8 cm x 8 cm (\pm 5%).

Nº de capas/telas:8 capasAcidez o alcalinidad:NeutroFibras extrañas:NegativoColorantes extraíbles:NegativoAlmidón y dextrinas:Negativo

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envasado: En bolsas de más de 1500 apósitos.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: APÓSITOS COSIDOS DE GASA RECTILÍNEA

1. DESCRIPCIÓN

Apósitos cosidos de gasa rectilínea. Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase IIa.

2. FINALIDAD DE USO

Apósito de utilización en curas y cirugía.

3. REQUERIMIENTOS

Identificación fibras: Algodón 100%

Dimensiones superficiales: 50 cm x 50 cm (\pm 5%). Dimensiones plegado: 10,2 cm x 25 cm (\pm 5%). No de capas/telas: 3 telas cosido overlock

Acidez o alcalinidad:

Fibras extrañas:

Colorantes extraíbles:

Almidón y dextrinas:

Negativo

Negativo





Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envasado: En bolsas de más de 200 apósitos.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: SOBRES ESTÉRILES (2 APÓSITOS COSIDOS) DE GASA RECTILÍNEA

1. DESCRIPCIÓN

Apósitos plegados de gasa rectilínea.

Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase IIa.

2. FINALIDAD DE USO

Apósito de utilización en curas y cirugía.

3. REQUERIMIENTOS

Identificación fibras: Algodón 100%

Dimensiones superficiales: 50 cm x 50 cm (\pm 5%). Dimensiones plegado: 10,2 cm x 25 cm (\pm 5%). No de capas/telas: 3 telas cosido overlock

Acidez o alcalinidad:

Fibras extrañas:

Colorantes extraíbles:

Almidón y dextrinas:

Negativo

Negativo

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: 2 unidades por sobre, estéril.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad. Composición.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: EMPAPADOR 60X90

1. DESCRIPCIÓN

Absorbente protector rectangular de pulpa de celulosa.

En su parte superior presenta una capa non-woven de polipropileno. En su parte inferior presenta un soporte de polietileno que evita el traspaso de líquido.





Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase I.

2. FINALIDAD DE USO

Como absorbente de incontinencia urinaria con contacto directo con el paciente o bien, para preparación de campo quirúrgico, curas, etc., o como protector en el resto de los casos.

3. REQUERIMIENTOS

Tejido no tejido (Non Woven):

Lámina impermeable: 100% Polietileno de 25 μ.

Pulpa: 100% Celulosa.

Dimensiones superficiales: 90 cm x 60 cm (\pm 5%).

Peso: 75 g (± 5%).

Almacenar: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envasado: 25 unidades máximo por bolsa.

Fecha de caducidad.

Incluir folleto informativo.

Artículo: VENDA DE MALLA ORILLADA 10x10

1. DESCRIPCIÓN

Venda malla orillada viscosa.

Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase I.

2. FINALIDAD DE USO

Sujeción de todo tipo de apósitos y compresas.

Compresión de articulaciones, extremidades y demás zonas del cuerpo humano.

Vendajes en general.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: 50% Viscosa, 50% Poliéster.

Exenta de látex.

Acabado: Uniforme, no deshilachable.

Dimensiones superficiales: 10 m x 10 cm. (± 5%).

Masa/metro cuadrado (g/m²): 23

Fibras extrañas: Negativo
Acidez o alcalinidad: Neutro
Colorantes extraíbles: Negativo

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual, resistente y de fácil apertura.



Ronda de las Provincias, s/n 2801 | Madrid Tel.: 91 588 46 00 Fax: 91 588 43 05

Etiquetado envase: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Dimensiones de la venda.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: VENDA DE MALLA ORILLADA 5x5

1. DESCRIPCIÓN

Venda malla orillada viscosa.

Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase I.

2. FINALIDAD DE USO

Sujeción de todo tipo de apósitos y compresas.

Compresión de articulaciones, extremidades y demás zonas del cuerpo humano.

Vendajes en general.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: 50% Viscosa, 50% Poliéster.

Exenta de látex.

Acabado: Uniforme, no deshilachable.

Dimensiones superficiales: $5 \text{ m x 5 cm. } (\pm 5\%).$

Masa/metro cuadrado (g/m²): 23

Fibras extrañas: Negativo
Acidez o alcalinidad: Neutro
Colorantes extraíbles: Negativo

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual, resistente y de fácil apertura.

Etiquetado envase: Número de lote.

Fecha de caducidad. Dimensiones de la venda.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: VENDA ELÁSTICA 10x10

1. DESCRIPCIÓN

Venda de tejido de punto de urdimbre orillada en sus laterales, elástica. Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase I.

2. FINALIDAD DE USO

Sujeción de todo tipo de apósitos y compresas.

Compresión de articulaciones, extremidades y demás zonas del cuerpo humano. Vendajes en general.

3. REQUERIMIENTOS



Ronda de las Provincias, s/n 28011 Madrid Tel.: 91 588 46 00 Fax: 91 588 43 05

Composición: 93% Algodón, 6% ,7% Elastómero recubierto

Exenta de látex.

Acabado: Uniforme no deshilachable.

Dimensiones superficiales: 10 m x 10 cm. (± 5%).

Masa/metro cuadrado (g/m²): Mín. 81

Elasticidad: Longitudinal y transversal elevada.

Retracción: Elevada capacidad de recuperación.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual, resistente y de fácil apertura.

Etiquetado envase: Número de lote.

Fecha de caducidad. Dimensiones de la venda.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: VENDA ELÁSTICA 7x4

1. DESCRIPCIÓN

Venda de tejido de punto de urdimbre orillada en sus laterales, elástica. Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase I.

2. FINALIDAD DE USO

Sujeción de todo tipo de apósitos y compresas.

Compresión de articulaciones, extremidades y demás zonas del cuerpo humano.

Vendajes en general.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: 93-94 % Algodón, 6% -7% Elastómero recubierto.

Exenta de látex.

Acabado: Uniforme, no deshilachable.

Dimensiones superficiales: $4 \text{ m x 7 cm. } (\pm 5\%).$

Masa/metro cuadrado (g/m²): Mín. 81

Elasticidad: Longitudinal y transversal elevada.

Retracción: Capacidad de recuperación.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual, resistente y de fácil apertura.

Etiquetado envase: Número de lote.

Fecha de caducidad. Dimensiones de la venda.

Marcado "CE".





Artículo: APÓSITO ADHESIVO

1. DESCRIPCIÓN

Apósito quirúrgico autoadhesivo, estéril y de alta tolerancia cutánea (hipoalergénico). Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase Ia. Esteril

2. FINALIDAD DE USO

Para la protección de heridas.

3. REQUERIMIENTOS

Composición:

- Soporte o banda de fibra de tejido no tejido de color blanco, hidrófobo y permeable al aire y al vapor de agua.
- Masa adhesiva, de presión sensitiva, tipo hotmelt polimerizada en bloque.
- Compresa absorbente, de tejido no tejido, hidrófila (viscosa poliéster) protegido por su cara de contacto mediante un perforado antiadherente.
- Papel siliconado que protege la cara adhesiva, especialmente doblado para facilitar el manejo del producto.

Medidas del apósito: 5 cm x 7 cm (± 5 %)

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envasado: En unidades protegidas en el interior de un sobre de papel

médico y complejo especial.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado CE.

Incluir folleto informativo.

LOTE III: FUNGIBLES ANALIZADOR QUÍMICO

Artículo: CARTUCHO EG7⁺ PARA ANALIZADOR CLÍNICO PORTÁTIL i-STAT

1. DESCRIPCIÓN

Los cartuchos i-STAT se utilizan con el analizador clínico portátil i-STAT o con el Módulo Analizador Sanguíneo Hewlett Packard para la determinación cuantitativa simultánea específica de las sustancias analizadas y los parámetros de coagulación en sangre entera.

Cartucho desechable y de un solo uso.





2. FINALIDAD DE USO

Para la determinación cuantitativa simultánea de las siguientes sustancias en sangre entera:

- Sodio (Na) - PCO₂ - SO₂

- Potasio (K) - PO₂ - Hemoglobina (Hb)

- Calcio ionizado (iCa) - TCO₂
- Hematocrito (Hct) - HCO₃
- pH - HB

3. REQUERIMIENTOS

Conservación: Refrigerados, entre 2 y 8 °C hasta la fecha de vencimiento.

A temperatura ambiente, entre 18 y 30 °C durante 2 semanas.

Preparación para su uso: Los cartuchos individuales se pueden utilizar después de

permanecer durante 5 min. a temperatura ambiente.

Los cartuchos se deben utilizar inmediatamente después de

abrir la bolsa.

Tipo de muestra: Sangre entera reciente procedente de punción arterial, venosa

o dérmica

Eliminación: Aunque la muestra se encuentra en el interior del cartucho, se

debe eliminar como desecho biológicamente peligroso.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Cada cartucho está envasado en una bolsa de papel metalizado

sellada.

Etiquetado: Nombre del panel.

Análisis incluidos en el panel.

Número de lote. Fecha de caducidad.

Incluir folleto informativo.

Artículo: CARTUCHO CG4⁺ PARA ANALIZADOR CLÍNICO PORTÁTIL i-STAT

1. DESCRIPCIÓN

Los cartuchos i-STAT se utilizan con el analizador clínico portátil i-STAT o con el Módulo Analizador Sanguíneo Hewlett Packard para la determinación cuantitativa simultánea específica de las sustancias analizadas y los parámetros de coagulación en sangre entera.

Cartucho desechable y de un solo uso.

2. FINALIDAD DE USO

Para la determinación cuantitativa simultánea de las siguientes sustancias en sangre entera:

-pH $-TCO_2$ $-SO_2$ $-PCO_2$ $-HCO_3$ -Lactato

- PO₂ - BE



3. REQUERIMIENTOS

Conservación: Refrigerados, entre 2 y 8 ºC hasta la fecha de vencimiento.

A temperatura ambiente, entre 18 y 30 °C durante 2 semanas.

Preparación para su uso: Los cartuchos individuales se pueden utilizar después de

permanecer durante 5 min. a temperatura ambiente.

Los cartuchos se deben utilizar inmediatamente después de

abrir la bolsa.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Cada cartucho está envasado en una bolsa de papel metalizado

sellada.

Etiquetado: Nombre del panel.

Análisis incluidos en el panel.

Número de lote. Fecha de caducidad.

Incluir folleto informativo.

Artículo: CARTUCHO PT/INR PARA ANALIZADOR CLÍNICO PORTÁTIL i-STAT

1. DESCRIPCIÓN

Los cartuchos i-STAT se utilizan con el analizador clínico portátil i-STAT o con el Módulo Analizador Sanguíneo Hewlett Packard para la determinación cuantitativa simultánea específica de las sustancias analizadas y los parámetros de coagulación en sangre entera.

Cartucho desechable y de un solo uso.

2. FINALIDAD DE USO

Para la determinación del tiempo de Protrombina en sangre.

3. REQUERIMIENTOS

Conservación: Refrigerados, entre 2 y 8 °C hasta la fecha de vencimiento.

A temperatura ambiente, entre 18 y 30 °C durante 2 semanas.

Preparación para su uso: Los cartuchos individuales se pueden utilizar después de

permanecer durante 5 min. a temperatura ambiente.

Los cartuchos se deben utilizar inmediatamente después de

abrir la bolsa.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Cada cartucho está envasado en una bolsa de papel metalizado

sellada.

Etiquetado: Nombre del panel.

Análisis incluidos en el panel.

Número de lote. Fecha de caducidad.





LOTE IV: SISTEMAS DE INMOVILIZACIÓN, DE FRÍO Y TÉRMICAS

Artículo: FÉRULAS DE ALUMINIO 50x2

1. DESCRIPCIÓN

Férula de aluminio digital.

2. FINALIDAD DE USO

Para inmovilizaciones post-quirúrgicas digitales, para traumatismos digitales, etc.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Lámina semirígida de aluminio, moldeable y plancha

acolchada. Maleable.

Dimensiones: $50 \text{ cm x } 2 \text{ cm } (\pm 5\%).$

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Sin envase individual. En caja.

Etiquetado en caja: Marcado "CE".

Número de lote. Fecha de caducidad.

Artículo: FÉRULAS DE ALUMINIO 50x8

1. DESCRIPCIÓN

Férula de aluminio para la muñeca.

2. FINALIDAD DE USO

Para inmovilizaciones post-quirúrgicas de muñeca, para traumatismos de muñeca, etc.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Lámina semirígida de aluminio, moldeable y plancha

acolchada. Maleable.

Dimensiones: 50 cm x 8 cm (\pm 5%).

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Sin envase individual. En caja.

Etiquetado caja: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".





Artículo: MULTIVENDA TRIANGULAR

1. DESCRIPCIÓN

Multivenda triangular.

2. FINALIDAD DE USO

Para inmovilizaciones post-quirúrgicas, para traumatismos, etc.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Fibra larga de polipropileno de 80 g/m².

Dimensiones (aprox.): 96 cm x 96cm.x 134cm abierta.

Color: Blanco.

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual, en bolsa de fácil apertura.

Etiquetado envase: Marcado "CE".

Número de lote. Fecha de caducidad.

Artículo: BOLSA DE HIELO QUÍMICO

1. DESCRIPCIÓN

Bolsa de frío instantáneo. Uso externo. No reutilizable.

2. FINALIDAD DE USO

Indicado para: golpes, distensiones, inflamaciones, hematomas y cualquier tratamiento que aconseje el uso del frío rápidamente.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Nitrato de Amonio y agua. Dimensiones: 23 cm x 13.30 cm (± 5%).

Activación: Fácil, mediante presión o golpe seco sobre la bolsa.

Efecto terapéutico: Frío (máximo -6°C) durante 25 -30 min., según condiciones

ambientales.

Almacenamiento: Lejos de fuentes de calor y de sustancias inflamables.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Bolsa en no tejido o similar al papel.

Impermeable y con sellado de seguridad.

Etiquetado envase: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Instrucciones de uso y precauciones a tener en cuenta, en

español. Marcado "CE".





Artículo: MANTA ISOTÉRMICA

1. DESCRIPCIÓN

Manta metalizada isotérmica.

2. FINALIDAD DE USO

Para protección en caso de accidente. Envuelve al herido protegiéndolo del frío y del calor.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Lámina de poliéster de 2 µ de espesor.

Una de las caras recubierta con aluminio vaporizado.

Efecto: Mantener la temperatura corporal en más de un 85% evitando

la pérdida de calor, y mantiene al herido en condiciones de superar en shock traúmático en mejores condiciones. Lado dorado hacía exterior para conservar el calor. Lado plateado

hacía el exterior para evitar el calor.

Dimensiones: 210 x 160 cm (± 5%).

Color: Plata/Oro.

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN

Envase: En bolsa de plástico, individual, hermético, de fácil apertura.

Etiquetado envase: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

LOTE V: MASCARILLAS Y ACCESORIOS DE OXIGENOTERAPIA Y FILTROS

Artículo: FILTRO BACTERIANO

1. DESCRIPCIÓN

Filtro activo vírico bacteriano externo mecánico hidrófobo de conexión al tubo endotraqueal o a mascarilla de anestesia. Desechable, no reutilizar, limpiar, ni esterilizar.

2. FINALIDAD DE USO

Para evitar la contaminación del circuito respiratorio.

Asegura la humidificación, el calentamiento y la eliminación de bacterias y virus de los gases de un circuito respiratorio.

3. REQUERIMIENTOS

Características: Filtro activo hidrófobo de fibra sintética cargada eléctricamente.

Los virus y bacterias quedan atrapadas por atracción

electrostática. Carcasa transparente, sin látex.

Diseño: Con conexión de 15 y 22 mm. a circuito externo.



Eficacia de retención: > 99% bactérico-viral.

Peso máximo: 35 gr (± 10%). Válido 10

Resistencia a flujo: 2 - 3 cm/H₂O a flujos de 60 l/min.

Uso máximo: 24 h.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Bolsa individual. Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad. No inferior a 3 años.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: MASCARILLAS SIETE CONCENTRACIONES ADULTO

1. DESCRIPCIÓN

Mascarilla adulto desechable para oxigenoterapia. Dispone de dosificador variable del porcentaje de O_2 .

Fabricada según normas de la CE.

2. FINALIDAD DE USO

Suministrar la concentración de O₂ preciso y necesario para cada tratamiento.

3. REQUERIMIENTOS

Cada mascarilla contiene:

- Una careta facial para adulto con adaptador de nariz. Translúcida. Está unida al dosificador por un tubo corrugado flexible, terminado con una rótula móvil que permite elegir la posición más cómoda y segura para el paciente.
- Un único dosificador no desmontable, que permite la selección entre 7 concentraciones distintas (24%, 26%, 28%, 31%, 35%, 40% y 50%), las más comunes en la práctica médica. +-5%
- Un tubo de conducción de oxígeno en PVC transparente, estriado en su interior.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual. Montada en todos sus componentes entre si a excepción del

tubo de conducción de oxigeno.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: MASCARILLAS SIETE CONCENTRACIONES INFANTIL

1. DESCRIPCIÓN





Mascarilla infantil desechable para oxigenoterapia. Dispone de dosificador variable del porcentaje de O_2 .

Fabricada según normas de la CE.

2. FINALIDAD DE USO

Suministrar la concentración de O₂ preciso y necesario para cada tratamiento.

3. REQUERIMIENTOS

Cada mascarilla contiene:

- Una careta facial infantil. Translúcida. Está unida al dosificador por un tubo corrugado flexible, terminado con una rótula móvil que permite elegir la posición más cómoda y segura para el paciente.
- Un único dosificador no desmontable, que permite la selección entre 7 concentraciones distintas (24%, 26%, 28%, 31%, 35%, 40% y 50%), las más comunes en la práctica médica. +-5%
- Un tubo de conducción de oxígeno en PVC transparente, estriado en su interior.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual. Montada en todos sus componentes entre si, a excepción

del tubo de conducción de oxigeno.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: MASCARILLA CON RESERVORIO

1. DESCRIPCIÓN

Mascarilla adulto desechable con reservorio Fabricada según normas de la CE.

2. FINALIDAD DE USO

Para la administración de altas concentraciones de oxígeno. Las concentraciones suministradas están próximas al 100%, siempre que la mascarilla esté bien adaptada a la cara del paciente y el flujo de oxígeno sea, al menos igual, al volumen minuto de ventilación, evitando de esta forma su dilución con el aire.

3. REQUERIMIENTOS

Cada mascarilla con reservorio incorpora:

- Una careta facial para adulto con adaptador de nariz. Translúcida.
- Una bolsa que actúa de reservorio del O2.
- Un sistema de tres válvulas unidireccionales que impiden la entrada de aire ambiente en la mascarilla durante la fase inspiratoria del paciente, permiten la evacuación de los gases espirados y garantizan una concentración del 100% de O_2 en la bolsa.
- Un tubo de conducción de oxígeno en PVC transparente, de sección estriada y directamente unido a la bolsa que asegura un permanente aporte de oxígeno.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual. Montada en todos sus componentes entre si a excepción del





tubo de conducción de oxigeno.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha caducidad. Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: MASCARILLA CON NEBULIZADOR ADULTO

1. DESCRIPCIÓN

Mascarilla adulto con nebulizador. Fabricada según normas de la CE.

2. FINALIDAD DE USO

Mascarilla para aerosolterapia. El nebulizador permite la dispensación de medicación.

3. REQUERIMIENTOS

Cada mascarilla con nebulizador incorpora:

- Una careta facial para adulto con adaptador de nariz. Translúcida.
- Un recipiente de nebulización transparente con capacidad graduada de 2 a 10 ml con regulador.
- Un tubo de conducción de oxígeno en PVC transparente, de sección estriada en su interior.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Individual. Montada en todos sus componentes entre si, a excepción

del tubo de conducción de oxigeno.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: MASCARILLA CON NEBULIZADOR INFANTIL

1. DESCRIPCIÓN

Mascarilla pediátrica con nebulizador.

Fabricada según normas de la CE.

2. FINALIDAD DE USO

Mascarilla para aerosolterapia. El nebulizador permite la dispensación de medicación.

3. REQUERIMIENTOS

Cada mascarilla con nebulizador incorpora:

- Una careta facial pediátrica. Translúcida.
- Un recipiente de nebulización transparente con capacidad graduada de 2 a 10 ml con regulador.
- Un tubo de conducción de oxígeno en PVC transparente, de sección estriada en su interior.

4. PRESENTACIÓN



Envase: Individual. Montada en todos sus componentes entre si, a excepción

del tubo de conducción de oxigeno.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: CONECTOR TUBOS DE OXIGENOTERAPIA

1. DESCRIPCIÓN

Conector recto de doble espiga. Fabricado según normas de la CE.

2. FINALIDAD DE USO

Para la conexión entre los diferentes tubos de conducción de oxígeno y las mascarillas para obtener la longitud necesaria.

3. REQUERIMIENTOS

Diseño: Conexión recta en forma de cola de pez para conectar alargaderas de

oxígeno. En ambos lados

Dimensiones: 4 mm - 6 mm de diámetro externo.

3 mm de diámetro interno.

Composición: Libre de látex.

Fecha de caducidad.

4. PRESENTACIÓN

Incluir folleto informativo.

LOTE VI: PROTECCIÓN DE QUEMADOS

1. DESCRIPCIÓN

Apósito estéril constituido por un hidrogel, impregnado en un soporte de tejido sin tejer de Grado Médico (non-woven sustrat) Flexilon 140091. Clasificación según la Directiva 93/42 CEE: Clase IIb.

2. FINALIDAD DE USO

Adecuado para el cuidado local de las heridas producidas por todo tipo de quemaduras, independientemente de su origen, extensión y profundidad.

Asimismo, es idóneo para el transporte sanitario de pacientes con quemaduras de gran extensión.

Proporcionan alivio inmediato del dolor y detienen la progresión de la quemadura, al absorber el calor y enfriar la zona dañada. También mantienen la herida húmeda, limitan la pérdida de fluidos y previenen la contaminación secundaria o infección.

Estos apósitos mantiene la temperatura corporal, favoreciendo la normotermia.



3. REQUERIMIENTOS

Composición del gel: - Agua estéril desmineralizada (96%).

- Glicerina (Disolvente).

- Keltrol (Espesante y estabilizante).

- Germaben II (Conservante).

- Aceite de Malaleuca Alternifolia (Bacteriostático).

- Octoxinol 9 N.F. (Aumenta las propiedades humectantes).

- EDTA Disódico (Protege frente a la desmineralización).

Composición de la gasa: Poliéster no tejido.

Acción refrigerante: 3 y 6 horas, en función de la extensión y profundidad de la

quemadura.

Dimensión de la gasa: Ver tabla. Contenido del gel: Ver tabla.

ARTÍCULO	DIMENSIÓN (+ /- 1cm) (cm x cm)	CONTENIDO MÍNIMO DE GEL (g)
APÓSITO 10 x10	10 x 10	53
APÓSITO 10 x 40	10 x 40	87
APÓSITO 20 x 46	20 x 46	250
MÁSCARA FACIAL	30 x 40 (Mascara facial con cortes para ojos, nariz y boca)	349

Almacenamiento: A temperatura -5 °C a 35 °C (± 5%).

4. PRESENTACIÓN (INDIVIDUAL POR ARTICULO)

Envasado: Individualmente en papel complejo aluminio-polietileno y

esterilizado una vez listo para su uso.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.





LOTE VII: GUANTES

Artículo: GUANTES DE NITRILO SIN POLVO AMBIDIESTROS NO ESTÉRILES

1. DESCRIPCIÓN

Guantes de examen de nitrilo, no estéril, desechables.

2. FINALIDAD DE USO

Guantes de examen, protegen de las sustancias no deseadas y peligrosas (protección bioquímica).

3. REQUERIMIENTOS

Material: 100% nitrilo sintético.
Clase: No estéril, sin polvo.

Dimensiones:

TALLA	ANCHO PALMA (mm)	LARGO MÍN. (mm) (± 5%)
XL (Extra-grande)	120±10	230
L (Grande)	110±10	230
M (Mediano)	95±10	230
P (Pequeño)	80±10	220
XP (Extra-pequeño)	70±10	220

Espesor mínimo: 0,05 mm (± 5%) en puño.

 $0.05 \text{ mm } (\pm 5\%) \text{ en palma}.$ $0.05 \text{ mm } (\pm 5\%) \text{ en dedos}.$

Diseño: Ambidextro; superficie texturada, rugosa en dedos; puño con reborde

ajustable anatómicamente; color azul.

Fabricación: Conforme a las normativas sanitarias internacionales.

Garantiza la calidad AQL 1,5.

Almacenamiento: A temperatura < 30°C y en lugar seco.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Cajas dispensadoras de 100 unidades.

Deberá constar la talla en la caja dispensadora.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".





LOTE VIII: SISTEMAS DE INFUSIÓN DE MEDICAMENTOS POR DISTINTAS VÍAS, SISTEMAS DE DRENAJE Y BOLSAS Y RECIPIENTES PARA SU ELIMINACIÓN (SISTEMAS CONVENCIONALES Y DE SEGURIDAD)

Artículo: SISTEMA DE INFUSIÓN MACRO CON TOMA DE AIRE

1. DESCRIPCIÓN

Sistema de perfusión con macrogotero y toma de aire, estéril, transparente y de un solo uso.

2. FINALIDAD DE USO

Es el dispositivo que conecta el envase que contiene la solución a perfundir con el catéter. Para administración de soluciones parenterales.

3. REQUERIMIENTOS

Dimensión: Sistema de gotero de 160 cm. de largo, mínimo 140 cm.

Diseño: Punzón perforador, en forma de pico de flauta que permite una mayor

penetración en el envase de la solución a prefundir. Protegido por un tapón

cuando no se usa. Fabricado según normas ISO.

Toma de aire con filtro antibacteriano. Para que la solución fluya, es necesario que vaya entrando aire en el envase. Con tapón protector para poder ser

hermético.

Cámara de goteo o cuentagotas de material plástico apto para uso medicinal, transparente y flexible. De Kelato de resina (sustancia vegetal biodegradable). En la parte superior presenta una pequeña barrita vertical o cánula macrogoteo, exento de plomo, con él se obtienen macrogotas.

Alargadera, es un tubo flexible exento de plomo, que parte del cuentagotas y que acaba con una conexión para el dispositivo de punción.

Llave o pinza reguladora de tipo Roller de precisión que regula el goteo con una exactitud de \pm 2%. Fabricado bajo normas internacionales DIN 58362, 20 gotas es igual a 1 ml. de agua destilada. Incluye en el Soller un sistema para guardar el punzón a la hora de tirarlo para evitar posibles pinchazos. Posibilidad de camplaje si movilidad de la rueda roller.

Puerto de inyección de goma, fabricado en Poliisopreno, exento de goma látex. Con un conector con ajuste cónico tipo Luer-Lock.

4. PRESENTACIÓN

Envase: En bolsa individual estéril.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

CEE 0503 y certificado ISO 9002.





Artículo: SISTEMA DE INFUSIÓN MICRO CON TOMA DE AIRE

1. DESCRIPCIÓN

Sistema de perfusión con microgotero, estéril, de un solo uso.

2. FINALIDAD DE USO

Es el dispositivo que conecta el envase que contiene la solución a perfundir con el catéter.

Para administración de soluciones parenterales.

3. REQUERIMIENTOS

Dimensión: Sistema de gotero de 160 cm. de largo, mínimo 140 cm.

Diseño: Punzón perforador, en forma de pico de flauta que permite una mayor

penetración en el envase de la solución a prefundir. Protegido por un tapón

cuando no se usa. Fabricado según normas ISO.

Toma de aire con filtro antibacteriano. Para que la solución fluya, es necesario que vaya entrando aire en el envase. Con tapón protector para poder ser

hermético.

Cámara de goteo o cuentagotas de material plástico apto para uso medicinal, transparente y flexible. En la parte superior presenta una pequeña barrita vertical o cánula microgoteo, exento de plomo, con él se obtienen microgotas, lo que es útil para ajustar con mucha precisión el ritmo de percusión.

Alargadera, es un tubo flexible exento de plomo, que parte del cuentagotas y que acaba con una conexión para el dispositivo de punción.

Llave o pinza reguladora de tipo Roller de precisión que regula el goteo con una exactitud de \pm 2%. Fabricado bajo normas internacionales DIN 58362, 60 gotas es igual a 1 ml. de agua destilada.

D () () () () () () ()

Puerto de inyección de goma, fabricado en Poliisopreno, exento de goma látex. Con un conector con ajuste cónico tipo Luer-Lock.

4. PRESENTACIÓN

Envase: En bolsa individual estéril.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

CEE 0503 y certificado ISO 9002.

Incluir folleto informativo.

Artículo: SISTEMA DE INFUSIÓN CON TOMA DE AIRE Y CÁMARA OPACA

1. DESCRIPCIÓN

Sistema de perfusión con macrogotero opaco, estéril, de un solo uso.

2. FINALIDAD DE USO

Es el dispositivo que conecta el envase que contiene la solución fotosensible a perfundir con el catéter.

Para administración de soluciones parenterales fotosensibles.

3. REQUERIMIENTOS



Ronda de las Provincias, s/n 28011 Madrid Tel.: 91 588 46 00 Fax: 91 588 43 05

Dimensión: Sistema de gotero de 160 cm. de largo, mínimo 140 cm.

Diseño: Punzón perforador, en forma de pico de flauta que permite una mayor penetración en el envase de la solución a prefundir. Protegido por un tapón

cuando no se usa. Fabricado según normas ISO.

Toma de aire con filtro antibacteriano. Para que la solución fluya, es necesario que vaya entrando aire en el envase. Con tapón protector para poder ser

hermético.

Cámara de goteo o cuentagotas de material plástico apto para uso medicinal, transparente, opaco y flexible. En la parte superior presenta una pequeña barrita vertical o macrogotero, exento de plomo, con él se obtienen macrogotas.

Alargadera, es un tubo flexible, opaco, exento de plomo, que parte del cuentagotas y que acaba con una conexión para el dispositivo de punción.

Llave o pinza reguladora de tipo Roller de precisión que regula el goteo con una exactitud de \pm 2%. Fabricado bajo normas internacionales DIN 58362, 20 gotas es igual a 1 ml. de agua destilada.

Puerto de inyección de goma, fabricado en Poliisopreno, exento de goma látex. Con un conector con ajuste cónico tipo Luer-Lock.

4. PRESENTACIÓN

Envase: En bolsa individual estéril.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

CEE 0503 y certificado ISO 9002.

Incluir folleto informativo.

Artículo: SISTEMA DE INFUSIÓN CON REGULADOR

1. DESCRIPCIÓN

Sistema de perfusión con regulador y toma de aire, estéril, transparente y de un solo uso.

2. FINALIDAD DE USO

Es el dispositivo que conecta el envase que contiene la solución a perfundir con el catéter.

Para administración de soluciones parenterales de manera intermitente.

3. REQUERIMIENTOS

Dimensión: Sistema de gotero de 170 cm. de largo mínimo.

Diseño: Punzón perforador, en forma de pico de flauta que permite una mayor

penetración en el envase de la solución a prefundir. Protegido por un tapón

cuando no se usa. Fabricado según normas ISO.

Toma de aire con filtro antibacteriano. Para que la solución fluya, es necesario que vaya entrando aire en el envase. Con tapón protector para poder ser

hermético.

Cámara de goteo o cuentagotas de material plástico apto para uso medicinal, transparente y flexible. Incorpora filtro de 15µ en el interior de la cámara.

Alargadera, es un tubo flexible exento de plomo, que parte del cuentagotas y que acaba con una conexión para el dispositivo de punción.





Llave o pinza reguladora de tipo Roller de precisión que regula el goteo con una exactitud de \pm 2%. Fabricado bajo normas internacionales DIN 58362, 20 gotas es igual a 1 ml. de agua destilada. Incluye en el Roller un sistema para guardar el punzón a la hora de tirarlo para evitar posibles pinchazos. Posibilidad de camplaje sin movilidad de la rueda del roller.

Punto de inyección de goma en "Y" para inyección intermitente, fabricado en Poliisopreno, exento de goma látex, PVC y plomo. Con un conector con ajuste cónico tipo Luer-Lock.

Con regulador de flujo. Precisión de un 99%. Regulable de 5 a 250 ml. En poliisopreno, por lo que está exento de látex.

4. PRESENTACIÓN

Envase: En bolsa individual estéril.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

CEE 0503.

Incluir folleto informativo.

Artículo: LLAVE DE 3 VÍAS PARA TERAPIA DE INFUSIÓN CON ALARGADERA.

1. DESCRIPCIÓN

Llave de tres vías, estéril, de un solo uso. Apirógeno.

2. FINALIDAD DE USO

Para terapia de infusión. Para la administración de medicación IV directa.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Policarbonato transparente de alta resistencia al agrietamiento.

Alta resistencia frente a soluciones lipídicas, reduciendo el

riesgo de fugas. Facilidad de visualización de burbujas.

Sin látex.

Diseño: Tamaño compacto y ligero. Facilita la colocación sobre la piel

disminuyendo el riesgo de tracciones.

Tres salidas. Dos de 4 mm. de diámetro y una de 2,5 mm. de diámetro con tubo flexible transparente de 20 cm mínimo de

longitud, y 28 cm máximo.

Conectores hembra con topes internos. Permiten una conexión segura pero no excesiva, evitando riesgos de roturas y fugas.

Con indicadores ON/OFF.

Caudal: 660 ml/min. en paso recto.

480 ml/min. en orificio lateral.

Tolerancia a la presión: 6 bares. Volumen de cebado: 0,23 ml.

Almacenamiento: En condiciones adecuadas.

4. PRESENTACIÓN





Envase: Plástico, estéril, individual, hermético, de fácil apertura.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: JERINGA 3 CUERPOS 1ML CON AGUJA DE INSULINA

1. DESCRIPCIÓN

Jeringa de precisión de 1 ml., tres piezas con aguja de insulina. Estéril, desechable, para un solo uso. Apirógena.

2. FINALIDAD DE USO

Solución para inyecciones de pequeñas dosis y procedimientos médicos que requieren la máxima precisión en la inyección y en la dosificación.

Utilizable para inyectar la insulina en personas con diabetes.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Libre de látex.

Capacidad: 1 ml.

Diseño: Con cono Luer. Su precisión garantiza una perfecta y segura conexión

de la aguja.

Con anillo de seguridad que impide que el émbolo se salga

accidentalmente del cuerpo de la jeringa.

Cilindro transparente, graduado. Escala centesimal (de 0.01 ml.). Permite una dosificación más fácil y precisa, así como la observación y

eliminación de burbujas de aire.

Lubricante modificado, permite un avance más suave y regular del

émbolo.

Aguja 0,5 x 16 mm, afilada y biselada.

Almacenamiento: A temperatura < 30°C y en lugar seco.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Blister individual estéril.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: JERINGA DE TRES CUERPOS 2, 5, 10 Y 20 ml.

1. DESCRIPCIÓN

Jeringa de tres piezas: cuerpo, émbolo y junta de estanqueidad con doble anillo de deslizamiento. Estéril, desechable. Apirógena.

Cumple con los máximos requisitos de seguridad, calidad y precisión.





2. FINALIDAD DE USO

Utilizable tanto con finalidades terapéuticas como para toma de muestras de material biológico.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Libre de látex. Cilindro y pistón de polipropileno atóxico. Junta de

estangueidad de caucho sintético.

Diseño: Con cono Luer, garantiza una perfecta y segura conexión de la aguja.

Acepta agujas dispensadoras estándars.

Cilindro transparente y graduado, permite una dosificación más fácil y precisa, así como la observación y eliminación de burbujas de aire.

Anillo de seguridad reforzado. Impide que el émbolo se salga accidentalmente del cuerpo de la jeringa, evitando derrames de

contenido.

Lubricante modificado. Permite un avance más suave y regular del émbolo, tanto en la toma de muestras como en la administración de

medicamento.

Capacidad: 2, 5, 10 y 20 ml.

Almacenamiento: A temperatura < 30°C y en lugar seco.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Blister individual estéril.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: JERINGA DE TRES CUERPOS 50 ml CONO ALIMENTACIÓN

1. DESCRIPCIÓN

Jeringa de tres piezas: cuerpo, émbolo y junta de estanqueidad con doble anillo de deslizamiento. Estéril, desechable. Apirógena.

Cumple con los máximos requisitos de seguridad, calidad y precisión.

2. FINALIDAD DE USO

Utilizable tanto con finalidades terapéuticas como para toma de muestras de material biológico.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Libre de látex. Cilindro y pistón de polipropileno atóxico. Junta de

estanqueidad de caucho sintético.

Capacidad: 50 - 60 ml.

Diseño: Con cono largo para sondas tipo Foley o similar.

Cilindro transparente y graduado, permite una dosificación más fácil y precisa, así como la observación y eliminación de burbujas de aire.



Anillo de seguridad reforzado. Impide que el émbolo se salga accidentalmente del cuerpo de la jeringa, evitando derrames de contenido.

Lubricante modificado. Permite un avance más suave y regular del émbolo, tanto en la toma de muestras como en la administración de

medicamento.

Almacenamiento: A temperatura < 30°C y en lugar seco.

4. PRESENTACIÓN

Blister individual estéril. Envase:

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: AGUJAS HIPODÉRMICAS

1. DESCRIPCIÓN

Agujas hipodérmicas estériles, desechables.

2. FINALIDAD DE USO

Utilizables para tratamientos por vía intradérmica, subcutánea, intramuscular, intravenosa e intra-articular.

Esfuerzo de penetración mínimo, disminuyendo sensiblemente el dolor del paciente.

3. REQUERIMIENTOS

Dimensiones:

COLOR	USO	DIMENSIÓN (mm x mm)
naranja	Subcutánea	0.5 x 16
Verde	Intramuscular	0.8 x 40
Amarilla	intravenosa	0.9 x 25

Con cono Luer. Pared súper sutil y tratamiento antifricción. Código de Diseño:

colores internacional. Translúcida para permitir una rápida identificación

de los medicamentos y fluidos corporales.

Almacenamiento: A temperatura < 30°C y en lugar seco.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Blister individual estéril.





Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad. Marcado CE.

Incluir folleto informativo.

Artículo: CATÉTER INTRAVENOSO DE SEGURIDAD PERIFÉRICO

1. DESCRIPCIÓN

Catéter intravenoso de seguridad, estéril, de un solo uso. Con un mecanismo que protege íntegramente la aguja para evitar punciones accidentales después de la colocación del catéter.

2. FINALIDAD DE USO

Para administración parenteral de medicamentos por vía intravenosa, para percusión intravenosa, transfusiones de sangre y angiografía.

3. REQUERIMIENTOS

Material: De teflón radiopaco Diseño: Una funda protectora.

Un catéter que es un tubo flexible que acaba en un cono de conexión.

Con sistema seguridad que protege la aguja y evita pinchazos accidentales tras finalizar proceso intravenoso.

Un fiador metálico que va introducido en el catéter y que sobresale por su punta y permite puncionar la vena. En su otro extremo posee unas pequeñas lengüetas de apoyo para los dedos y una cámara trasera, que permite observar si refluye la sangre en el momento que realizamos la punción. El fiador posee

un bisel largo.

Dimensión: Existen diferentes calibres y longitudes.

Nº	LONGITUD (mm) (<u>+</u> 5 <u>)</u>	CALIBRE (mm)	COLOR DEL CONO
14	45	2,1	Naranja
16	45	1,7	Gris
18	48	1,3	Verde
20	30	1,1	Rosa
22	25	0,9	Azul
24	19	0,7	Amarillo

En condiciones adecuadas. Almacenamiento:

4. PRESENTACIÓN

Envase: En blister estéril, unitario, con apertura fácil.

Etiquetado: Número de lote. Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: LANCETA AUTOMÁTICA DE SEGURIDAD

1. DESCRIPCIÓN





Sistema automático de punción totalmente retráctil. Presenta un dispositivo de seguridad y activación en un paso. Estéril, de un solo uso.

2. FINALIDAD DE USO

Para la realización de punciones capilares para obtener muestras de sangre.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Sin látex.

Características: Hoja de corte muy afilada.

Debe permitir la penetración y retracción en menos de un

milisegundo.

Debe permitir una punción uniforme y segura, con retracción automática de la punta mediante mecanismo de bloqueo

permanente.

Grado de penetración: Identificado según gama de colores.

4. PRESENTACIÓN

Envase: En cajas de 50-200 unidades.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: CONTENEDORES DE SEGURIDAD DE OBJETOS PUNZANTES PARED

1. DESCRIPCIÓN

Contenedor de seguridad, hermético, con abertura superior.

2. FINALIDAD DE USO

Contenedor para la recogida de material sanitario desechable y no reutilizable, cortante y punzante.

3. REQUERIMIENTOS

Material: Polipropileno virgen. Resistente a la perforación, impactos y

disolventes.

Diseño: Con soporte a la pared. Compatible con el material utilizado en el

Servicio y soporte del habitáculo asistencial de las unidades (adaptador

central tipo doble pestaña). Con cierre provisional y definitivo.

Dimensiones: $22.5 \times 17 \times 7.5 \text{ cm } (\pm 5\%).$

Capacidad: 2 litros (± 10%).

Eliminación: Según normativa vigente.

Normas: Cumple con las normas en vigor, BS 7320, ISO 9001.





4. PRESENTACIÓN

Etiquetado: Modo de empleo de la tapa.

Indicación de capacidad máxima mediante flechas. Serigrafiado el anagrama y texto de peligrosidad.

Fecha de caducidad.

Incluir folleto informativo.

Artículo: CONTENEDORES AGUJAS

1. DESCRIPCIÓN

Contenedor de seguridad, pequeño.

2. FINALIDAD DE USO

Contenedor para la recogida de objetos cortantes o punzantes: agujas, lancetas, hojas de bisturí, etc.

3. REQUERIMIENTOS

Material: Polipropileno virgen. Resistente a la perforación, impactos y

disolventes.

Diseño: Equipado con cierre provisional y definitivo. Con ranura para extraer la

aguja. Con sistema de seguridad homologado.

Dimensiones: 95 x 40 x 115 mm (± 5%).

Capacidad: 0,25 litros (± 5%).

Eliminación: Según normativa vigente.

Normas: Cumple con las normas en vigor, BS 7320, ISO 9001.

4. PRESENTACIÓN

Etiquetado: Modo de empleo de la tapa.

Indicación de capacidad máxima mediante flechas. Serigrafiado el anagrama y texto de peligrosidad.

Fecha de caducidad.

Incluir folleto informativo.

LOTE IX: SISTEMA DE ESTIMULACIÓN-DESFIBRILACIÓN. COMPONENTES

Todo los componentes de este Lote deben ser compatibles con los aparatos utilizados por los equipos operativos del Servicio SAMUR-Protección Civil.

Deberán acompañar a las muestras folleto informativo donde explique el cumplimiento de las características técnicas mencionadas a continuación.





Artículo: ELECTRODOS PARA ESTIMULACIÓN NO INVASIVA

1. DESCRIPCIÓN

Set de 2 electrodos de placa de un solo uso con hidrogel.

2. FINALIDAD DE USO

Proporcionan desfibrilación, estimulación no invasiva y monitorización de ECG.

3. REQUERIMIENTOS

Características: Favorecen la continuidad del cuidado del paciente.

Hidrogel sólido adhesivo de alta calidad en toda su superficie. Su diseño distribuye la densidad de la corriente por todo el área

de superficie del electrodo.

Conexión específica para cada desfibrilador.

Reducen el riesgo de daños en la piel.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Cada bolsa contiene un par.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad (mínimo 24 meses)

Incluir folleto informativo.

Artículo: ELECTRODOS PARA DISTRIBUCIÓN UNIFORME DE LA CORRIENTE

1. DESCRIPCIÓN

Juego de 2 electrodos de placa de un solo uso con hidrogel.

2. FINALIDAD DE USO

Para desfibrilación, cardioversión sincronizada, monitorización ECG y marcapasos externo, según la funcionalidad del desfibrilador al que correspondan.

3. REQUERIMIENTOS

Características: Favorecen la continuidad del cuidado del paciente.

Hidrogel sólido adhesivo de alta calidad en toda su superficie.

Especificamente fabricados de acuerdo con las características funcionales y técnicas de los desfibriladores automáticos y

semi-automáticos más comunes.

Conexión específica para cada desfibrilador.



Ronda de las Provincias, s/n 2801 | Madrid Tel.: 91 588 46 00 Fax: 91 588 43 05

4. PRESENTACIÓN

Envase: Cada bolsa contiene un par.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad (mínimo 24 meses)

Incluir folleto informativo.

Artículo: GEL DESFIBRILACIÓN

1. DESCRIPCIÓN

Gel conductor o gel ecoconducente para electroterapia. De uso tópico.

2. FINALIDAD DE USO

Se aplica en los electrodos para reducir la impedancia y compensar las irregularidades de la piel respecto a la superficie, de esta manera se logra una estimulación perfecta.

Gel transmisor de ultrasonidos y E.C.G., para aplicaciones ecográficas y electrocardiográficas.

3. REQUERIMIENTOS

Características: Alta viscosidad. Con sistema de regulación de salida de gel.

Hidrosoluble. pH neutro.

No mancha.

No irritante, hipoalergénico y bacteriostático.

Composición: Sin sal.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Entre 200 ml y 300 ml.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: ELECTRODOS MONITORIZACIÓN ADULTOS

1. DESCRIPCIÓN

Electrodo de un solo uso para monitorización de larga duración adulto.

2. FINALIDAD DE USO

Para monitorización ECG y diagnóstico ECG.

3. REQUERIMIENTOS

Características: Material Foam delgado.

Hidrogel sólido adhesivo (no deja residuos) y conductor.

Diámetro 35 mm.

Sujeción universal de corchete. Corchete metálico de Ag/AgCl.

Composición: No contiene látex.

4. PRESENTACIÓN



Ronda de las Provincias, s/n 28011 Madrid Tel.: 91 588 46 00 Fax: 91 588 43 05

Envase: Bolsas de 25 a 100 unidades.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: ELECTRODOS MONITORIZACIÓN INFANTIL

1. DESCRIPCIÓN

Electrodo de un solo uso para monitorización tamaño pequeño.

2. FINALIDAD DE USO

Para monitorización ECG y diagnóstico ECG.

3. REQUERIMIENTOS

Características: Material Foam delgado.

Hidrogel sólido adhesivo (no deja residuos) y conductor.

Diámetro 30 mm.

Sujeción universal de corchete. Corchete metálico de Ag/AgCl.

Composición: No contiene látex.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Bolsas de 25 a 100 unidades.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: ELECTRODOS MONITORIZACIÓN NEONATALES

1. DESCRIPCIÓN

Electrodo de un solo uso para monitorización tamaño pequeño (neonatal).

2. FINALIDAD DE USO

Para monitorización ECG y diagnóstico ECG.

3. REQUERIMIENTOS

Características: Material Foam delgado.

Hidrogel sólido adhesivo (no deja residuos) y conductor.

Diámetro 24 mm.

Sujeción universal de corchete. Corchete metálico de Ag/AgCl.

Composición: No contiene látex.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Bolsas de 10 a 50 unidades.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.





Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

Artículo: PAPEL DE MONITORIZACIÓN LP-10

1. DESCRIPCIÓN

Papel de ECG para Lifepack 10.

2. FINALIDAD DE USO

Para el registrador del desfibrilador modelo Lifepack 10, y así obtener el registro impreso de ECG.

3. REQUERIMIENTOS

Ancho: 50 mm.
Longitud: Aprox. 30 m.

Características: Con cuadrícula milimetrada.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Rollo de papel retractilado individualmente.

Etiquetado: Número de lote.

Incluir folleto informativo.

LOTE X: DESINFECTANTES DE VEHÍCULOS

Artículo: AEROSOL DESINFECTANTE DE AMBULANCIAS

1. DESCRIPCIÓN

Aerosol compacto de expulsión total para la desinfección, limpieza y desodorización de un solo uso.

2. FINALIDAD DE USO

Para limpieza, desinfección y desodorización en general de ambulancias.

3. REQUERIMIENTOS

Aplicación: Fácil manejo. La niebla penetra hasta en las rendijas más

pequeñas.

Seguridad: Se coloca y se deja actuar aprox. 1 hora, no necesario la

presencia del aplicador.

Sin solventes clorados ni butilados.

No inflamable.

Almacenamiento: Proteger de los rayos solares y evitar exposición a

temperaturas superiores a 50 °C.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Aerosol de 100 ml.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.





Marcado "CE".

Incluir folleto informativo.

LOTE XI: DESINFECTANTES SUPERFICIES

Artículo: DESINFECTANTE BACTERICIDA DE SUPERFICIES

1. DESCRIPCIÓN

Desinfectante químico de superficies, con eficacia bactericida, virucida y fungicida.

2. FINALIDAD DE USO

Es un desinfectante que lleva incorporado un detergente o agente limpiador. Se evita la limpieza previa con jabón. Se consigue una limpieza y desinfección de.

- Vertidos de fluidos corporales (sangre).
- Suelos, superficies y mobiliario de ambulancias.

La desinfección eficaz de las superficies es una de las medidas profilácticas más importantes para interrumpir la cadena infecciosa en ambulancias.

3. REQUERIMIENTOS

Composición: Ingredientes Activos Térmicos: Combinación de un compuesto

de Potasio Monoperoxisufato, Acido Sulfámico y Sodio Alquilico

Bencénico Sulfovado

Aplicación: Fácil manejo. Sin prelavado.

Acción: En 5 minutos de contacto.

Eficaz y rápido.

Espectro de acción: Amplio, bactericida, funguicida y virucida.

Duración del efecto: Mantiene la capacidad bactericida durante más tiempo frente a

la lejía.

Seguridad: No irritante para piel ni ojos de acuerdo con los requerimientos

de la UE.

Seguro para el personal sanitario y pacientes.

No inflamable y biodegradable. No produce vapores tóxicos.

Almacenamiento: A temperatura normal, alejado de la luz directa del sol.

Mantener el recipiente bien cerrado y evitar contacto con

humedad. Alejar de material combustible.

4. PRESENTACIÓN

Envase: Bidones de 5 Kg. en polvo.

Etiquetado: Número de lote.

Fecha de caducidad.

Marcado "CE".

Indicaciones en el envase sobre las pruebas microbiologicas.